



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 14.12.2017r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax._sekretariat (32) 271-61-02
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12.

WSZYSCY WYKONAWCY

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 26/PN/2017 NA DOSTAWY LEKÓW DLA SZPITALA MIEJSKIEGO W ZABRZU SP. Z O.O.

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART. 38 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej w dalszej części SIWZ.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dla wskazanego w **poz.10 pak.24** „Enfamil Premium*6” wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN Opti ProPlus 1 .? Mleko NAN OptiPro Plus 1 jest dostępne w opakowaniu 70mlx32szt, w związku z powyższym prosimy o potwierdzenie jaką liczbę opakowań (70mlx32szt) należy wycenić. Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytanie w żaden sposób **nie wpływa na zakres Państwa zapotrzebowania**, natomiast zapewni **możliwość złożenia konkurencyjnych cenowo ofert**, a w konsekwencji **pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty i właściwe zagospodarowanie środków publicznych.**

Odpowiedź nr 1

Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN Opti ProPlus 1. Przy przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań. Wszystkie produkty muszą być dostarczone w oryginalnie zamkniętych opakowaniach.

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 24, pozycja nr 31

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów? Oraz czy wymagacie Państwo dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza glukometr, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów

Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015. Zgodnie z zapisami CZĘŚĆ I - OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SIWZ

pkt 6.4 W celu potwierdzenia spełnienia przez oferowane dostawy wymagań stawianych przez Zamawiającego Wykonawca składa:

Oświadczenie stanowiące Załącznik nr 3 do SIWZ stwierdzające, że wszystkie wymienione w formularzu ofertowym produkty (Załącznik nr 1a do SIWZ , pakiety 14; 15; 23; 16 poz. 3 w zakresie ustników i zaworów) dopuszczone są do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, oraz **Oświadczenie stanowiące Załącznik nr 4 do SIWZ** stwierdzające, że oferowane leki (Załącznik nr 1a do SIWZ, pakiety 1-13; 16-22; 24-35) dopuszczone są do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r –Prawo farmaceutyczne i zamieszczone w „Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć dokumenty potwierdzające, że dany produkt dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych i ustawą z dnia 6 września 2001r –Prawo farmaceutyczne.

Pytanie nr 3

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź nr 3

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź nr 4

Tak. Zamawiając wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź nr 5

Tak. Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga glukometru z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzeczanie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z użytkowaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera , podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6 , podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Odpowiedź nr 7

Nie. Zamawiający nie dopuszcza pasków i glukometrów nie spełniających wymogów Rozporządzenia Ministerstwa Zdrowia.

Pytanie nr 8

Czy szpital akceptuje certyfikat ISO 15197:2015 wydany przez Jednostkę nie posiadającą akredytacji?

Odpowiedź nr 8

Nie Zamawiający nie akceptuje certyfikatu ISO 15197:2015 wydanego przez Jednostkę nie posiadającą akredytacji

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do ofert certyfikatu wystawionego przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną do oceny na daną normę?

M. Ławie 

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź nr 9

Zamawiający nie wymaga dołączenia certyfikatu wystawionego przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną do oceny na daną normę. Zamawiający wymaga aby produkt zawierał regulacje Rozporządzenia MZ.

Pytanie nr 10

Czy w pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź nr 10

W pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź nr 11

W pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) Zamawiający wyraża zgodę również na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?**

Odpowiedź nr 8

W pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wyceny leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Pytanie nr 13

Czy w pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) **Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź nr 13

W pakiecie Nr 22 poz. 45 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml *20 amp.) Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza lek w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Pytanie nr 14

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 20, w pozycji 26 (Heparinum natricum 300 j.m./g 20,0 krem), na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300j.m/g?

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego.

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź nr 14

W pakiecie nr 20, w pozycji 26 Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 15

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź nr 15

Nie Zamawiający nie dopuści zaferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30 g, 50g lub 100g

Pytanie nr 16 pakiet 15 pozycja 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm,

H. Rute

20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik przewodzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szyi) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź nr 16

Nie Zamawiający nie dopuszcza w pozycji 4 cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 17

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 4

Pytanie nr 18

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, w opakowaniu po 10sztuk?

Odpowiedź nr 18

W pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 7 miał na myśli worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami *6 worków w op. handlowym.?

Odpowiedź nr 19

W pakiecie nr 19 w pozycji nr 7 Zamawiający miał na myśli worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami *6 worków w op. handlowym.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź nr 20

Nie, Zamawiający nie dopuści w pozycji 1 produktu Citra-HF-Pre™ stosowanego w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3,1 – 3,3 do osobnego pakietu?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi

Odpowiedź nr 21

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3,1 – 3,3 do osobnego pakietu

Pytanie nr 22 dotyczy Pakiet nr 29

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 29 poz. 7 Theophyllinum r-r do infuzji 1,2 mg/ml-250 ml butelka i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź nr 22

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 29 poz. 7 Theophyllinum r-r do infuzji 1,2 mg/ml-250 ml butelka

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 45 (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź nr 23

W pakiecie nr 22 poz 45 (Budesonid) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani

M. Koca [signature]

Pytanie nr 24

Czy zamawiający w pakiecie 22 poz 45 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odpowiedź nr 24

W pakiecie nr 22 poz 45 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 45 wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek?

Odpowiedź nr 25

W pakiecie nr 22 poz 45 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 45 aby budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź nr 26

W pakiecie 22 poz 45 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS

Pytanie nr 27

Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakietu 22 poz. 45 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 27

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 22 poz. 45

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w Pakiet nr 22, poz. 6 (Bupivacaini hydrochloridum r-r do wstrzykiwań 5mg/ml - 4ml*5amp) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź nr 28

W pakiecie nr 22, poz. 6 Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza (Bupivacaini hydrochloridum r-r do wstrzykiwań 5mg/ml -4ml*5amp) zaoferowanie produktu pakowanego w jałowe blistry

Pytanie nr 29

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 50 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym?

Odpowiedź nr 29

W pakiecie nr 20 poz. 50 Zamawiający dopuści również zamiennik o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym

Pytanie nr 30

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 24 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103*,

występującego w takiej samej postaci w stężeniu 1 mld CFU/kroplę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź nr 30

W pakiecie nr 24 poz. 9 Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103*, występującego w takiej samej postaci w stężeniu 1 mld CFU/kroplę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Pytanie nr 31

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 24 poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie Lacto30 Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź nr 31

W pakiecie nr 24 poz. 19 Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 32

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w stężeniu 6 mld CFU/kaps., przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź nr 32

Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 33

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 24 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i w identycznym stosunku ilościowym (95%:5%), przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź nr 33

W pakiecie nr 24 poz. 20 Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 34

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w stężeniu 6 mld CFU/kaps., przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź nr 34

Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 35

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 26 poz. 109 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie składu suplementu diety, Zamawiający dopuści zamiennik zawierający w swoim składzie asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35mg)?

Odpowiedź nr 35

M. Kuc 

W pakiecie nr 26 poz. 109 dopuści również zamiennik zawierający w swoim składzie asparaginyan ornityny (100mg) i cholinę (35mg)

Pytanie nr 36

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku w postaci maści, posiadający taką samą substancję czynną w identycznym stężeniu, w tubie o takiej samej gramaturze?

Odpowiedź nr 36

W pakiecie nr 20 poz. 1 Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 37

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, posiadający taką samą postać i substancję czynną w identycznym stężeniu, w tubie o takiej samej gramaturze?

Odpowiedź nr 37

W pakiecie nr 20 poz. 2 Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 38

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, posiadający taką samą postać, taką samą substancję czynną w identycznym stężeniu, w tubie o takiej samej gramaturze?

Odpowiedź nr 38

W pakiecie nr 20 poz. 4 Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 4 dopuści dietę w opakowaniu typu worek EasyBag?

Odpowiedź nr 39

W pakiecie 18 pozycja 4 Zamawiający dopuści również dietę w opakowaniu typu worek EasyBag

Pytanie nr 40

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź nr 40

Zgodnie z zapisami w Części IV - Wzory formularzy stanowiącego Załącznik nr 1 do SIWZ, oferta częściowa – w zakresie pakietów nr 17-19 Zamawiający wymaga 6 miesięcznego okresu gwarancji/terminu przydatności na produkty do żywienia dojelitowego

Pytanie nr 41

Dotyczy § 9 ustęp 1 pkt. d) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

Odpowiedź nr 41

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu w § 9 ustęp 1 pkt. d - wzoru umowy.

Pytanie nr 42

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

M. Konec 

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.

Odpowiedź nr 42

Zapis ten zawarty jest w części V- wzór umowy § 4 ust.5.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź nr 43

Nie, Zamawiający nie dopuści cewnika dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15 cm widoczny w RTG

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 15 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź nr 44

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 15

Pytanie nr 45

Wykonawca wnosi o wskazanie, jakie sytuacje 'konieczności zwrotu towaru' ma na myśli Zamawiający w par. 4.5? Własność towaru przechodzi na Zamawiającego w chwili dostawy, a przedmiotem zamówienia nie jest sprzedaż na próbę, bądź najem produktów. Nie ma zatem żadnych podstaw do 'zwrotu zakupionego towaru', chyba, że Zamawiający realizować będzie uprawnienia z rękojmi.

Odpowiedź nr 45

„konieczności zwrotu towaru” - Zamawiający ma na myśli przypadek dostarczenia towaru o krótkiej dacie ważności, w uszkodzonym opakowaniu lub niezgodnego z zamówieniem.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający w par. 4.6 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź nr 46

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 4 ust.6- wzoru umowy

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.1. z wartości 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 47

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1- wzoru umowy.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.2. z wartości 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 48

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.2 wzoru umowy.

Pytanie nr 49

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 45 dopuści Nebbud 0,25mg/ml ampułka 2 ml opakowanie 20 ampułkowe.

n. Kowalski

Odpowiedź nr 49

Zamawiający dopuści w pakiecie 22 pozycja 45 dopuści Nebbud 0,25mg/ml ampułka 2 ml opakowanie 20 ampułkowe.

Pytanie nr 50

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 22 pozycja 45, aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS

Odpowiedź nr 50

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w pakiecie 22 pozycja 45, aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany w technologii Steri Neb

Pytanie nr 51

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 26/PN/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 20, w pozycji 50 dotyczącej „Sudocrem 250,0” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals?

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź nr 51

Zamawiający dopuści również krem ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania

Pytanie nr 52

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 26/PN/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 24, w pozycji 9 dotyczącej „Dicoflor junior – krople” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals?

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź nr 52

W pakiecie nr 24, w pozycji 9 Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals

Pytanie nr 53

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 26/PN/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 24, w pozycjach 19 oraz 20 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 2 mld CFU pałeczek lactobacillus rhamnosus *50 amp./Lactobacillus rhamnosus+Lactobacillus helveticus 2 mld CFU *60 kps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź nr 53

W pakiecie nr 24, w pozycjach 19 oraz 20 Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 54

Zamawiający wymaga, aby podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź nr 55

Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych

M. Kowalczyk

zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 56

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź nr 57

W przypadku gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz umieścić pod pakietem informację o wstrzymaniu/braku produkcji.

Pytanie nr 58

Dot. pakietu nr 1 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 58

Zamawiający dopuści również preparat w postaci tabletek powlekanych w w/w pozycji

Pytanie nr 59

Dot. pakietu nr 1 poz. 6. Prosimy o doprecyzowanie ilu mililitrowej ampułki w w/w pozycji wymaga Zamawiający – 1ml czy 10 ml?

Odpowiedź nr 59

W pakiecie nr 1 poz. 6 Zamawiający wymaga ampułki 1 ml.

Pytanie nr 60

Dot. pakietu nr 10 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 60

Zamawiający dopuści również preparat w postaci tabletek powlekanych w w/w pozycji.

Pytanie nr 61

Dot. pakietu nr 10 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**?

Odpowiedź nr 61

Zamawiający dopuści również w w/w pozycji preparat w postaci ampulek

Pytanie nr 62

Dot. pakietu nr 11 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 20 opakowań? Na rynku brak opakowania po 1 sztuce.

Odpowiedź nr 62

Zamawiający dopuści również w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 20 opakowań

Pytanie nr 63

Dot. pakietu nr 11 poz. 10. Czy w związku z brakiem preparatu Clarithromycinum we fiołce 20 ml Zamawiający dopuści preparat Klacid, 500 mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fioł w tej samej dawce jednak o innej pojemności fiołki?

Odpowiedź nr 63

Zamawiający dopuści również preparat Klacid, 500 mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fioł w tej samej dawce jednak o innej pojemności fiołki

Pytanie nr 64

Dot. pakietu nr 11 poz. 24. Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.

Odpowiedź nr 64

Zamawiający dopuści również produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

M. Rasz (półka) 

Pytanie nr 65

Dot. pakietu nr 12. Prosimy o doprecyzowanie czy między pozycją 1 a 3 winna znajdować się pozycja nr 2 czy pakiet ma zaburzoną numerację?

Odpowiedź nr 65

Zamawiający informuje iż w pakiecie nr 12 jest zaburzona numeracja

Pytanie nr 66

Dot. pakietu nr 12 poz. 9. Czy w związku z zakończoną produkcją preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie jej z pakietu? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o zgodę na zaproponowanie produktu po 10 ampułek i wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją o zakończonej produkcji pod pakietem.

Odpowiedź nr 66

W przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie nr 67

Dot. pakietu nr 17 poz.1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź nr 67

Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 20 opakowań w w/w pozycji

Pytanie nr 68

Dot. pakietu nr 17 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 4 sztuki w ilości 13 opakowań?

Odpowiedź nr 68

W pakiecie nr 17 poz. 7 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 4 sztuki w ilości 13 opakowań

Pytanie nr 69

Dot. pakietu nr 20 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji maść o gramaturze 20g w ilości 75 opakowań? Na rynku brak maść po 30g.

Odpowiedź nr 69

W pakiecie nr 20 poz. 17 Zamawiający dopuści również maść o gramaturze 20g w ilości 75 opakowań

Pytanie nr 70

Dot. pakietu nr 20 poz. 42. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 70

W pakiecie nr 20 poz. 42 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem

Pytanie nr 71

Dot. pakietu nr 22 poz. 1-3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 71

W pakiecie 22 poz. 1-3 Zamawiający dopuści również preparat w postaci ampułek

Pytanie nr 72

Dot. pakietu nr 22 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 1 sztuce w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź nr 72

W pakiecie nr 22 poz. 42 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 1 sztuce w ilości 100 opakowań.

Pytanie nr 73

Dot. pakietu nr 24 poz. 9. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt LactoDr krople doustne 5ml.

Odpowiedź nr 73

W pakiecie nr 24 poz. 9 Zamawiający dopuści również produkt LactoDr krople doustne 5ml.

M. Rola  

Pytanie nr 74

Dot. pakietu nr 24 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź nr 74

W pakiecie nr 24 poz. 15 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 2 opakowań

Pytanie nr 75

Dot. pakietu nr 24 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź nr 75

W pakiecie nr 24 poz. 16 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 5 opakowań

Pytanie nr 76

Dot. pakietu nr 24 poz. 27. Czy w związku z brakiem leku wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Enema?

Odpowiedź nr 76

W pakiecie nr 24 poz. 27 Zamawiający dopuści również preparat Enema

Pytanie nr 77

Dot. pakietu nr 24 poz. 30. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt.

Odpowiedź nr 77

W pakiecie nr 24 poz. 30 Zamawiający ma na myśli preparat Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt.

Pytanie nr 78

Dot. pakietu nr 24 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 24 sztuki w ilości 125 opakowań? Na rynku brak preparatu konfekcjonowanego po 1 sztuce.

Odpowiedź nr 78

W pakiecie nr 24 poz. 34 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 24 sztuki w ilości 125 opakowań.

Pytanie nr 79

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 24 poz. 36 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ w ilości 21 opakowań, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź nr 79

W pakiecie nr 24 poz. 36 Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ w ilości 21 opakowań, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii

Pytanie nr 80

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 24 poz. 36 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 21 opakowań o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź nr 80

W pakiecie nr 24 poz. 36 Zamawiający wymaga aby preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 21 opakowań o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ

Pytanie nr 81

Dot. pakietu nr 24 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji smoczki dla wcześniaków Smoczek Nutricia Preterm Teat, dla wcześn., 559683, 48 szt. w ilości 80 opakowań?

Odpowiedź nr 81

W pakiecie nr 24 poz. 41 Zamawiający dopuści również smoczki dla wcześniaków Smoczek Nutricia Preterm Teat, dla wcześn., 48 szt. w ilości 80 opakowań

Pytanie nr 82

Dot. pakietu nr 24 poz. 54. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź nr 82

W pakiecie nr 24 poz. 54 dopuści również preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 10 opakowań

M. Rola 

Pytanie nr 83

Dot. pakietu nr 25 poz. 1. Czy Zamawiający w/w pozycji dopuści preparat Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol?

Odpowiedź nr 83

W pakiecie nr 25 poz. 1 Zamawiający dopuści również preparat Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol

Pytanie nr 84

Dot. pakietu nr 25 poz. 3. Prosimy o doprecyzowanie szczepionki na jaki sezon wymaga Zamawiający?

Odpowiedź nr 84

W pakiecie nr 25 poz. 3 Zamawiający wymaga szczepionki na sezon jesienno-zimowy rok 2018.

Pytanie nr 85

Dot. pakietu nr 25 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 3 sztuki w ilości 17 opakowań?

Odpowiedź nr 85

W pakiecie nr 25 poz. 4 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 3 sztuki w ilości 17 opakowań

Pytanie nr 86

Dot. pakietu nr 26 poz. 18, 69, 103, 104, 127, 128. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 86

W pakiecie nr 26 poz. 18, 69, 103, 104, 127, 128 Zamawiający dopuści również preparat w postaci tabletek powlekanych

Pytanie nr 87

Dot. pakietu nr 26 poz. 36. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat Calcium 500D, prosz.,musuj., 30 saszet.?

Odpowiedź nr 87

W pakiecie nr 26 poz. 36 Zamawiający ma na myśli preparat Calcium 500D, prosz.,musuj., 30 saszet.

Pytanie nr 88

Dot. pakietu nr 26 poz. 41. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 88

W pakiecie nr 26 poz. 41 Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatnio obowiązującej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 89

Dot. pakietu nr 26 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 80 opakowań? Na rynku brak preparatu pakowanego po 20 sztuk.

Odpowiedź nr 89

W pakiecie nr 26 poz. 51 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 80 opakowań.

Pytanie nr 90

Dot. pakietu nr 26 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsulek twardych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 90

W pakiecie nr 26 poz. 52 Zamawiający dopuści również preparat w postaci kapsulek twardych

Pytanie nr 91

Dot. pakietu nr 26 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 27 opakowań?

Odpowiedź nr 91

W pakiecie nr 26 poz. 69 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 27 opakowań

Pytanie nr 92

Dot. pakietu nr 26 poz. 84. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź nr 92

W pakiecie nr 26 poz. 84 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 100 opakowań

M. Kozłowski

Pytanie nr 93

Dot. pakietu nr 26 poz. 85. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 140 opakowań?

Odpowiedź nr 93

W pakiecie nr 26 poz. 85 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 140 opakowań

Pytanie nr 94

Dot. pakietu nr 26 poz. 107. Prosimy o doprecyzowanie ilu sztuk w opakowaniu wymaga Zamawiający.

Odpowiedź nr 94

W pakiecie nr 26 poz. 107 Zamawiający wymaga 20 szt. w opakowaniu.

Pytanie nr 95

Dot. pakietu nr 26 poz. 111. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 1000 sztuk w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź nr 95

W pakiecie nr 26 poz. 111 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 1000 sztuk w ilości 10 opakowań

Pytanie nr 96

Dot. pakietu nr 26 poz. 130. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100 sztuk w ilości 50 opakowań? Na rynku brak opakowania po 50 sztuk.

Odpowiedź nr 96

W pakiecie nr 26 poz. 130 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 100 sztuk w ilości 50 opakowań

Pytanie nr 97

Dot. pakietu nr 26 poz. 135. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek zwykłych**?

Odpowiedź nr 97

W pakiecie nr 26 poz. 135 Zamawiający dopuści również preparat w postaci tabletek zwykłych

Pytanie nr 98

Dot. pakietu nr 26 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 17 opakowań?

Odpowiedź nr 98

W pakiecie nr 26 poz. 146 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 17 opakowań

Pytanie nr 99

Dot. pakietu nr 27 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 5 sztuk w ilości 400 opakowań dopuszczony na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ?

Odpowiedź nr 99

W pakiecie nr 27 poz. 1 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 5 sztuk w ilości 400 opakowań dopuszczony na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia

Pytanie nr 100

Dot. pakietu nr 27 poz. 7, 18, 21, 30, 39. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 100

W pakiecie nr 27 poz. 7, 18, 21, 30, 39 Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatnio obowiązującej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 101

Dot. pakietu nr 27 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampulek**?

Odpowiedź nr 101

W pakiecie nr 27 poz. 8 Zamawiający dopuści również preparat w postaci ampulek

Pytanie nr 102

Dot. pakietu nr 27 poz. 36. Czy w związku z zakończoną produkcją preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 102

W pakiecie nr 27 poz. 36 Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatnio obowiązującej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

M. Rasz


Pytanie nr 103

Dot. pakietu nr 28 poz. 2, 7, 13, 22, 25, 26, 32. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 103

W pakiecie nr 28 poz. 2, 7, 13, 22, 25, 26, 32 Zamawiający dopuści również preparat w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 104

Dot. pakietu nr 28 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 9 opakowań?

Odpowiedź nr 104

W pakiecie nr 28 poz. 30 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 9 opakowań

Pytanie nr 105

Dot. pakietu nr 28 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 43 opakowań?

Odpowiedź nr 105

W pakiecie nr 28 poz. 31 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 43 opakowań

Pytanie nr 106

Dot. pakietu nr 29 poz. 4-5. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **butelek szklanych**?

Odpowiedź nr 106

W pakiecie nr 29 poz. 4-5 Zamawiający dopuści również preparat w postaci butelek szklanych

Pytanie nr 107

Dot. pakietu nr 29 poz. 6, pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **fiolek**?

Odpowiedź nr 107

W pakiecie nr 29 poz. 6, pakietu nr 32 poz. 1 Zamawiający dopuści preparat w postaci **fiolek**

Pytanie nr 108

Dot. pakietu nr 29 poz. 7. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie jej lub zaproponowanie zamiennie preparatu Theospirex, 20 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz. infuz., 5 amp w ilości 1200 opakowań?

Odpowiedź nr 108

W pakiecie nr 29 poz. 7 Zamawiający dopuszcza również zamiennie preparaty Theospirex, 20 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz. infuz., 5 amp w ilości 1200 opakowań

Pytanie nr 109

Dot. pakietu nr 32 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Na rynku nie występuje preparat Kanavit o innej rejestracji.

Odpowiedź nr 109

W pakiecie nr 32 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie również preparatu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

Pytanie nr 110

Dot. pakietu nr 34 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Fungizone, 50 mg, prosz. d/sp. roztw. d/inf., 1 fiol. w ilości 20 sztuk? Na rynku brak proszku do sporządzania roztworu konfekcjonowane po 10 sztuk.

Odpowiedź nr 110

W pakiecie nr 34 poz. 2 Zamawiający dopuści również preparat Fungizone, 50 mg, prosz. d/sp. roztw. d/inf., 1 fiol. w ilości 20 sztuk

Pytanie nr 111

Dot. pakietu 34 poz. 3-4. Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycjach zaproponowania produktów jednego producenta?

Odpowiedź nr 111

W pakiecie 34 poz. 3-4 Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktów jednego producenta.

Pytanie nr 112

Dot. pakietu nr 34 poz. 5. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga kremu czy maści?

Odpowiedź nr 112

Zamawiający wymaga maści dot. pakietu nr 34 poz. 5.

Pytanie nr 113

Dot. pakietu nr 34 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 6 sztuk w ilości 67 opakowań? Na rynku brak opakowania po 8 sztuk.

Odpowiedź nr 113

W pakiecie Zamawiający dopuszcza również w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 6 sztuk w ilości 67 opakowań.

Pytanie nr 114

Dot. pakietu nr 34 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 114

W pakiecie 34 poz. 13 Zamawiający dopuści również preparat w postaci **tabletek powlekanych**.

Pytanie nr 115

Dot. pakietu nr 34 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 30 sztuk w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź nr 115

W pakiecie nr 34 poz. 23 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 30 sztuk w ilości 5 opakowań

Pytanie nr 116

Dot. pakietu nr 34 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 2 sztuki w ilości 1 opakowania? Na rynku brak opakowania po 1 sztuce.

Odpowiedź nr 116

W pakiecie nr 34 poz. 25 Zamawiający dopuści również preparat konfekcjonowany po 2 sztuki w ilości 1 opakowania

Pytanie nr 117

Dot. pakietu nr 34 poz. 30. Prosimy o doprecyzowanie ilu sztuk w opakowaniu wymaga Zamawiający?

Odpowiedź nr 117

W pakiecie 34 poz. 30 Zamawiający wymaga 28 sztuk w opakowaniu

Pytanie nr 118

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 8, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź nr 118

Zamawiający dopuszcza aby w pakiecie 22 pozycja 8 preparat zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C

Pytanie nr 119

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Tramadoli hydrochloridum r-r do wstrzykiwań w pakiecie 22 pozycja 39 i 40 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgin inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź nr 119

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Tramadoli hydrochloridum r-r do wstrzykiwań w pakiecie 22 pozycja 39 i 40 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgin inj., przed podaniem pacjentowi

Pytanie nr 120

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum natrium r-r do wstrzykiwań w pakiecie 1 pozycja 21 i 22, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź nr 120

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum natrium r-r do wstrzykiwań w pakiecie 1 pozycja 21 i 22, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi

Pytanie nr 121

Czy zamawiający, w pakiecie 22 pozycja 10, 11 i 12, wymaga aby zaferowany Cefuroxim w dawce 0,75g i 1,5g oraz w formie tabletkowej 0,5g, pochodził od jednego producenta co zapewni bezpieczeństwo i tolerancję terapii sekwencyjnej?

M. Kala 

Odpowiedź nr 121

W pakiecie 22 pozycja 10, 11 i 12 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby zaofiarowany Cefuroxim w dawce 0,75g i 1,5g oraz w formie tabletkowej 0,5g, pochodził od jednego producenta

Pytanie nr 122

Czy w pakiecie 10 pozycja 4, 5 i 25, Zamawiający wymaga, aby Ciprofloksacyn występujący w kilku dawkach i postaciach pochodził od jednego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta przed możliwymi interakcjami występującymi przy przechodzeniu na inne postaci leku?

Odpowiedź nr 122

W pakiecie 10 pozycja 4, 5 i 25 Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby Ciprofloksacyn występujący w kilku dawkach i postaciach pochodził od jednego producenta

Pytanie nr 123

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 10 pozycja 11 (Kalii chloridum koncentrat do sporządzania r-ru do infuzji 150mg/ml 10ml*50fiol.), dopuszcza zaproponowanie leku w postaci ampulek?

Odpowiedź nr 123

W pakiecie nr 10 pozycja 11 Zamawiający dopuszcza również zaproponowanie (Kalii chloridum koncentrat do sporządzania r-ru do infuzji 150mg/ml 10ml*50fiol.) w postaci ampulek

Pytanie nr 124

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w Pakiecie Nr 30, poz. 1 i 2 formularza oferowo – cenowego (Thiopental 0,5g i 1g) na produkt leczniczy w opakowaniach zawierających 25 fiol.

Odpowiedź nr 124

Zamawiający wyrazi również zgodę na złożenie oferty w ww. pakiecie na produkt leczniczy w opakowaniach zawierających 25 fiol.

Pytanie nr 125

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 50 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga aktualnie stosowane przez Zamawiającego – tzn. inne niż wymienione w SIWZ - paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź nr 125

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga innych niż wymienione w SIWZ - paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Pytanie nr 126

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź nr 126

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku

M. Rane 

Pytanie nr 127

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź nr 127

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym

Pytanie nr 128

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź nr 128

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga pasków gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru.

Pytanie nr 129

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca i generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź nr 129

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga pasków testowych, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca i generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego.

Pytanie nr 130

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź nr 130

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Pytanie nr 131

W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawę pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje jaki jest zakres tej normy, gdyż przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

Odpowiedź nr 131

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

M. Rola 

Pytanie nr 132

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Zwracamy się za zapytaniem czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%?

Odpowiedź nr 132

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 133

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra – prosimy o podanie maksymalnej wymaganej objętości.

Odpowiedź nr 133

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra. Zamawiający dopuszcza maksymalną objętość na poziomie 4 mikrolitra.

Pytanie nr 134

Czy Zamawiający wymaga aby określony w instrukcji maksymalny błąd pomiarowy zaoferowanych pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $> 100\text{mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź nr 134

Tak. Zamawiający wymaga aby określony w instrukcji maksymalny błąd pomiarowy zaoferowanych pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $> 100\text{mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego

Pytanie nr 135 Zapytania do pakietu 11 poz. 18

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź nr 135

Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)

Pytanie nr 136

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź nr 136

Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich

Pytanie nr 137

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 6, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź nr 137

Zamawiający wymaga aby w pakiecie 22 pozycja 6, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym

Pytanie nr 138 Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie gazu medycznego, sprężonego o składzie: Dinitrogenii oxidum + Oxygenium w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m³ gazu, z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu?

Wyliczenie ilości butli:

105 butli x 2,8 m³ = 294 m³

294 m³ / 3,23 m³ = 91,02 butli ≈ 91 butli

H. Roca *Belle* *Kee*

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady o uczciwej konkurencji oraz na oszczędności w wydatkach na dzierżawę.

Odpowiedź nr 138

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 16 na zaoferowanie gazu medycznego, sprężonego o składzie: Dinitrogenii oxidum + Oxygenium w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m³ gazu, z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu.

Pytanie nr 139

Proszę o potwierdzenie sposobu podawania gazu medycznego, mieszanina 50% podtlenku azotu i 50% tlenu.

Czy gaz jest stosowany w położnictwie, poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów?

Według naszej wiedzy w Państwa placówce, gaz jest używany tylko i wyłącznie w położnictwie.

Odpowiedz nr 139

Gaz stosowany jest w położnictwie poprzez zawór dozujący- tzw. zawór na żądanie, gaz u pacjentów stosowany jest wg wskazań lekarza.

Pytanie nr 140

Jeżeli odpowiedź na poprzednie brzmi **TAK**, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego mieszanina 50% podtlenku azotu i 50% tlenu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty? Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w Ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 „*Dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych*” i stanowi załącznik do decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu do obrotu. Zawiera ściśle określone informacje, w tym punkt 4 *Szczegółowe dane kliniczne*. Jego częścią jest podpunkt 4.1 *Wskazania do stosowania*. Informacja zawarta w podpunkcie 4.6 *Wpływ na płodność, ciążę i laktację* jest jedynie informacją o wpływie produktu leczniczego na wymienione stany i obligatoryjnie jest zamieszczana w charakterystykach produktów leczniczych, nie stanowi jednak wskazań do stosowania, które zawsze są zawarte w podpunkcie 4.1 *Wskazania do stosowania*.

Informacje tam zawarte są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Wagę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12

Podawanie leku poza wskazaniami jest eksperymentem medycznym.

Proszę o skonsultowanie powyższego pytania z Kierownikiem Apteki Szpitalnej i użytkownikiem końcowym.

Odpowiedź nr 140

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego mieszanina 50% podtlenku azotu i 50% tlenu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie

Pytanie nr 141

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający dopuści zaoferowanie, zaworu dozującego zintegrowanego z zaworem wydechowym i tworzącym z jednorazowymi wyrobami medycznymi (ustnik /filtr antybakteryjny,) bezpieczny układ niepozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i stwarzający z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odpowiedź nr 141

Zamawiający dopuści również w/w wymienione rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 142

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi. Zawór dozujący jest tzw. **strefą dotykową** - czyli podlegającą dezynfekcji.

„- **strefa dotykowa**- obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego

się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzesel, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź nr 142

Zamawiający dopuści również w/w wymienione rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 143

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrzu tworzy tzw. **strefę bezdotykową**, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub/i sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z *Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym?*

Bardzo proszę o skonsultowanie powyższego pytania z Epidemiologiem Szpitalnym.

Odpowiedź nr 143

Zamawiający dopuści również w/w wymienione rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 144

Czy dla zapewnienia pacjentom bezpieczeństwa, Zamawiający wymaga, aby z ustnikami były zaoferowane filtry antybakteryjne o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenia tego kartą produktu lub oświadczeniem producenta?

Odpowiedź nr 144

Jeżeli system wymaga filtracji bakteryjnej i wirusowej wymagana jest skuteczność 99,999%.

Pytanie nr 145

Dotyczy zadanie nr 16 – gazy

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź nr 145

Zamawiający **nie wymaga ale dopuszcza**, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty

Pytanie nr 146

Czy Zamawiający w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu wymaga, aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, ustniki, jednorazowe zawory wydechowe pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź nr 146

Zamawiający nie wymaga aby zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, jednorazowe zawory dozujące z ustnikiem, zawór dozujący pochodziły od jednego producenta, natomiast wymaga aby były one kompatybilne.

Pytanie nr 147

CZY Zamawiający wymaga aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe, maski filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta?

Odpowiedź nr 147

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, maski, filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający pod pojęciem „ustnik jednorazowy”, „ustnik z filtrem” rozumie/dopuszcza „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego?

Odpowiedź nr 148

pod pojęciem „ustnik jednorazowy”, „ustnik z filtrem” Zamawiający rozumie/dopuszcza „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego

Pytanie nr 149

Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź nr 149

Tak, Zamawiający wymaga aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta

Pytanie nr 150

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji.

Odpowiedź nr 150

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza dostarczenia zaworu dozującego, którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji.

Pytanie nr 151

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 2;5;6;8;9;12-14 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych, a wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 151

Zamawiający dopuści również zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 2;5;6;8;9;12-14 produktów w worku Viaflo z dwoma portami

Pytanie nr 152

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 3, pozycji 1;3;4;7;10;11 do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź nr 152

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji z pakietu

Pytanie nr 153

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 29, pozycji 4;5 do oddzielnego pakietu. Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 153

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji z pakietu

Pytanie nr 154

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 14 **Formaldehyd 40% płyn 1000ml - Formaldehydi solutio 35%, 1000g** i w pozycji 16 **Glycerolum 86% a 1kg - Glycerolum 85%, 1000g** ?

Odpowiedź nr 154

Zamawiający wyrazi również zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 14 **Formaldehyd 40% płyn 1000ml - Formaldehydi solutio 35%, 1000g** i w pozycji 16 **Glycerolum 86% a 1kg - Glycerolum 85%, 1000g**

Pytanie nr 155

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie i przez Wykonawcę mniejszych fasunków i zamianę w pozycjach : 8. **Cera flava a 250,0 – 1op.** na **Cera flava, 50g – 5op.**, 18. **Kalium hypermanganicum a 100,0 – 1op.** na **Kalii permanganas, 5g – 20op.**, 21. **Magnesium sulfuricum a 500,0 – 10op.** Na **Magnesii sulfas siccatus, 100g – 50op.**, 24 . **Natrium chloratum a 250,0 – 8op.** na **Natrii chloridum, 100g – 20op.**, 27. **Oleum `Lini a 1kg – 5op.** na **Oleum Lini, 250ml(232,5g) – 22op.**, 28. **Papaverini hydrochl a 25,0 – 8op.** na **Papaverini hydrochloridum, 10g – 20op.**, 36. **Sapo kalinus a 500,0 – 7op.** na **Sapo kalinus, 250g – 14op.**, 38. **Spirytus salicylowy 2% a 4kg – 1op.** na **Spiritus salicylatus, 800g – 5op.**, 40. **Talcum proszek a 500,0 – 8op.** na **Talcum, 250g – 16op.?**

Odpowiedź nr 155

Zamawiający wyrazi również zgodę na zaproponowanie przez Wykonawcę mniejszych fasunków i zamianę w pozycjach : 8. **Cera flava a 250,0 – 1op.** na **Cera flava, 50g – 5op.**, 18. **Kalium hypermanganicum a 100,0 – 1op.** na **Kalii permanganas, 5g – 20op.**, 21. **Magnesium sulfuricum a 500,0 – 10op.** Na **Magnesii sulfas siccatus, 100g – 50op.**, 24. **Natrium chloratum a 250,0 – 8op.** na **Natrii chloridum, 100g – 20op.**, 27. **Oleum `Lini a 1kg – 5op.** na **Oleum Lini, 250ml(232,5g) – 22op.**, 28. **Papaverini hydrochl a 25,0 – 8op.** na **Papaverini hydrochloridum, 10g – 20op.**, 36. **Sapo kalinus a 500,0 – 7op.** na **Sapo kalinus, 250g – 14op.**, 38. **Spirytus salicylowy 2% a 4kg – 1op.** na **Spiritus salicylatus, 800g – 5op.**, 40. **Talcum proszek a 500,0 – 8op.** na **Talcum, 250g – 16op.**

Pytanie nr 156

Czy życzeniem Zamawiającego jest wycena z odpowiednią informacją pod pakietem, czy pozostawienie pustych komórek, w przypadku zakończenia produkcji lub trudnościami z dostępnością na rynku? Pytanie dotyczy : pozycji 11. **Coffeinum natr.benz.subst a 50,0** i pozycji 34. **Proderminum 50,0**.

Odpowiedź nr 156

Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatnio obowiązującej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 157

Do §4 ust.5 projektu umowy prosimy o dopisanie: "Zwrot nastąpi w terminie do 7 dni od otrzymania dostawy".

H. Koc
Koc

Odpowiedź nr 157

Zapis ten zwarty jest w §4 ust.5 projektu umowy

Pytanie nr 158

Czy Zamawiający może zmienić treść §6 ust.1 projektu umowy, poprzez zapis o naliczaniu kary za niewykonanie umowy i nienależyte wykonanie umowy naliczanej od wartości brutto nienależycie zrealizowanej wartości umowy a nie od maksymalnej wartości nominalnej zobowiązania?

Odpowiedź nr 158

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści §6 ust.1 projektu umowy

Pytanie nr 159

Jakie przypadki Zamawiający będzie kwalifikował jako nienależyte wykonanie umowy uprawniające do naliczania kar umownych zgodnie z zapisem §6 ust.2 projektu umowy?

Odpowiedź nr 159

Zamawiający ma na myśli, każdy przypadek wykonania umowy, niezgodnie z jej postanowieniami lub przepisami prawa.

Pytanie nr 160

Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 160

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt a)

Pytanie nr 161

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 161

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy

Pytanie nr 162

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust.1 pkt d) i ust.2 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź nr 162

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie zapisów umowy dotyczących §8 ust.1 pkt d).

Zamawiający modyfikuje zapis w § 8 ust 2) wzór umowy o treści cyt. „Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków finansowych oraz do ograniczenia zamówień w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępstwem od wykonania umowy, ani odstąpieniem od niej, nawet w części.

Na zapis: Zamawiający zastrzega sobie prawo realizacji zamówienia w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków finansowych oraz do ograniczenia zamówień w zakresie rzeczowym i ilościowy, przy czym Zamawiający gwarantuje, że faktycznie zamówiona ilość przedmiotu umowy będzie nie mniejsza aniżeli 60% ilości wskazanej w SIWZ.

Wykonawca nie nabywa w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń z tego tytułu.

Pytanie nr 163

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź nr 163

Zgodnie z art. 38 ust.1 Ustawy P. z. p., Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Sformułowane zapytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ w związku z powyższym Zamawiający pozostawia zapytanie bez rozpoznania.

M. Roca 

Pytanie nr 164

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 164

Zamawiający nie wyraża zgody

ZASTĘPCA PREZESA


Piotr Trybalski

.....
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.



